EP 1 254 891 A1

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 06.11.2002 Bulletin 2002/45

(12)

(51) Int Cl.7: C07C 219/08

(11)

(21) Numéro de dépôt: 02290904.8

(22) Date de dépôt: 11.04.2002

(84) Etats contractants désignés: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR

Etats d'extension désignés: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorité: 26.04.2001 FR 0105609

(71) Demandeur: Atofina 92800 Puteaux (FR) (72) Inventeurs:

- · Riondel, Alain 57600 Forbach (FR)
- · Castellani, Fabrice 57500 Saint-Avold (FR)
- (74) Mandataire; Rieux, Michel et al Atofina D.C.R.D./D.P.I.

4. Cours Michelet. La Défense 10

92091 Paris la Défense Cedex (FR)

- Procédé de fabrication du (meth) acrylate de-2(dimethylamino)-1-(dimethylaminomethyl) (54)ethyle
- (57)Procédé de fabrication d'un composé (I) suivant lequel on fait réagir un composé de formule (II) avec l'alcool (III).

On conduit la réaction avec utilisation de l'oxyde de dibutyl étain comme catalyseur de transestérification.

 R^2 = reste alkyle linéaire en C_1 - C_4 .

Description

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

[0001] La présente invention porte sur un procédé de fabrication des composés de formule (I) :

cans laquelle R¹ représente hydrogène ou un groupe méthyle, également désignés dans ce qui suit par les abréviations S-ADAME (pour l'acrylate de 2-{diméthylamino}-1-{diméthylaminométhyl)éthyle) et S-MADAME (pour le méthacrylate de 2-{diméthylamino}-1-{diméthylaminométhyl)éthyle). [0002] Le S-ADAME et le S-MADAME peuvent être quaternisés sur un ou deux azotes, pour donner, par exemple, avec l'asent quaternisant éthorire de benzyle, les composés respectivement :

$$\begin{array}{c} R^1 & C_{6}H_5 \\ CH_2 = C & CH_2 - N \\ CH_2 = C & CH_2 - N \\ CH_2 - N & CH_3 \\ CH_2 - N & CH_3 \\ \end{array}, \quad C1^{\Theta}$$

(S-(M) ADAMQUAT BZ)

$$\begin{array}{c} C_{1} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{3} \\ CH_{2} \\ CH_{3} \\ CH_{4} \\ CH_{5} \\ CH_{5}$$

(S-(M)-ADAMOUAT 2BZ).

[0003] Les solutions aqueuses de sels quaternaires ainsi obtenues servent notamment à préparer des poymères destinés à servir de l'îcculants cationiques dans le traitement des eaux.

10004 On prépare le SIM-DADME en faisant réadir le 1.3-bis-diméthylamino-2-propanol:

5

10

25

30

35

40

45

50

55

avec l'anhydride (méth)acrylique en présence de tricthylamine, avec un rapport molaire anhydride (méth)acrylique /
"3-bis-diméthylamino-2-propanol de 0,5 à 2, à une température de 20 à 100°C, en particulier de 30 à 80°C, pendant un laps de temps de 2 à 10 heures, en présence d'au moins un stabilisant, tel que la phénothiazine, l'éther méthylique de l'hydroquinone, le 3,5-ditert-butyl-4-hydroxytoluène et l'hydroquinone, et les mélanges de cos stabilisants, à raison de 200 à 3000 pm par rapport à la charge. Dans la réaction avec l'anhydride (méth)acrylique, la triéthylamine sert à catalyser la réaction et à piéger l'acide (méth)acrylique formé sous forme de sel. Elle est utilisée généralement à raison de 1 à 2 équivalents molaires par rapport à fenhydride (méth)acrylique.

[0005] Ce procédé n'est cependant pas facilement industrialisable car il génère des quantités importantes de rejets salins issus du piégeage de l'acide acrylique par la triéthylamine.

[0006] Egalement, M.A. KORSHONOV, F.N. BONDARYUK, V.S. MIKHLIN, Zh. Org. Khim. 1969 5(11) 1947-1952, ont décrit la synthèse du S-ADAME par transestérification, avec utilisation du titanate de tétrabutyle comme catalyseur. Toutefols. Ia purted des produits obtenus par ce procédé est insuffisante.

[0007] Recherchant un procédé Industrialisable pour la préparation des composés de formule (i) avec une plus grande puret, la Société deposante a découvert que ce double but pouvait, de façon surprenante, être atient al l'on utilise l'oxyde de dibutyl étain comme catalyseur dans la préparation des composés de formule (i) par transestérifica-

[0008] La présente invention a donc pour objet un procédé de fabrication d'un composé de formule (I):

$$\begin{array}{c} R^1 & O & CH_2-N \\ CH_2 & CH_3 & CH_3 \\ CH_2-N & CH_3 \\ CH_2-N & CH_3 \\ \end{array} \tag{I}$$

dans laquelle R1 représente hydrogène ou un reste méthyle, suivant lequel on fait réagir un composé de formule (II):

dans laquelle R2 représente un reste alkyle linéaire en C1-C4, avec l'alcool de formule (III) :

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{-N} \\ \text{CH}_3 \\ \text{HO-CH} \\ \text{CH}_2\text{-N} \\ \text{CH}_3 \end{array} \tag{1111}$$

10

5

caractérisé par le fait que l'on conduit la réaction avec utilisation de l'oxyde de dibutyl étain comme catalyseur de transestérification,

[0009] Conformément à différentes caractéristiques préférentielles du procédé selon la présente invention :

- on utilise l'oxyde de dibutyl étain dans une quantité de 0,5% à 5% molaire, en particulier dans une quantité de 1%
 à 3% molaire par rapport à l'alcool de formule (III);
 - on conduit la réaction à une température de 110 à 180°C, en particulier de 140 à 160°C;
 - on conduit la réaction avec un rapport molaire (méth)acrylate (II)/alcool (III) de 1,5 à 5, en particulier de 2 à 3;
 - on utilise le (méth)acrylate de n-butyle comme composé (II);
- on conduit la réaction en présence de 500 à 3000 ppm d'au moins un stabilisant par rapport à la charge, le ou les stabilisants étant avantageusement choisis parmi la phénothiazine, le ditert-buyl hydroxy toulene, l'éther méthylique de l'hydroquinone, la paraphéhydendiamine et leurs mélanges en toutes proportions.

[0010] Les Exemples suivants illustrent la présente invention sans toutefois en limiter la portée. Dans ces exemples, il les parties et pourcentages indiqués sont en poids sauf indication contraire, et les abréviations suivantes ont été utilisées:

ABU : acrylate de n-butyle DBTO : oxyde de dibutyl étain

Zr(acac)₄: acétyl acétonate de zirconium

S-ADAME : acrylate de 2-(diméthylamino)-1-(diméthylaminométhyl)éthyle

PTZ: phénothiazine

BHT: ditertiobutyl hydroxy toluène

35 EXEMPLE 1:

40

[0011] Dans un réacteur en verre d'un litre, à double enveloppe, équipé d'une sonde de mesure de température, d'une canne piongeante pour l'introduction de l'air nécessaire à la stabilisation, d'un agitateur mécanique à vitesse variable, d'une colonne adiabatique de type Vigreux surmontée d'une tête de reflux, on charge :

- 154.74 g de 1.3-bis-diméthylamino-2-propanol ;
- 496,96 g d'ABU ; et
- 0,45 g d PTZ et 0,45 g de BHT comme stabilisants.

45 [0012] On porte le miliou à ébullition sous pression réduite (1,66 x 10⁴ Pa - 166 mbars) et on étimine l'eau par distillation azéotropique avec l'acrylate (il s'agit de l'eau contenue dans les réactifs et, plus particulièrement, dans le 1,3-bis-diméthylamino-2-propanol). Au cours de cette étape, on soutire environ 100 g d'un mélange ABU/H₂O constitué à plus de 99% d'ABU.

[0013] Ensuite, on introduit dans le réacteur 7,91 g de DBTO. La pression est fixée à 8,1 x 10⁴ Pa (810 mbars) et le la température au cours de la réaction évolue de 14 à 159°C. On régule le soutirage de l'azéotrope ABU/3uOH par une température de consigné en tête de colonne (égale à 117°C).

[0014] La réaction est terminée lorsqu'on ne constate plus de formation de butanol en tête de colonne, autrement dit lorsque la température en tête de colonne est égale à celle d'ébullition de l'acrylate de butyle sous 8,1 x 10⁴ Pa (810 mbars)

55 [0015] Le S-ADAME est obtenu par distillation sous pression réduite du brut réactionnel. Sa pureté est de 99%.

EXEMPLE 2 (comparatif) :

[0016] On conduit la même expérience qu'à l'Exemple 1, excepté que l'on remplace le DBTO par le Zr(acac).

[0017] La pureté du S-ADAME obtenu par distillation sous pression réduite du brut réactionnel n'excède pas 98%.

EXEMPLE 3 (comparatif) :

5

20

25

30

35

40

45

50

[0018] On conduit la même expérience qu'à l'Exemple 1, excepté que l'on remplace le DBTO par le titanate de nbutvie.

0 [0019] La pureté du S-ADAME obtenu par distillation sous pression réduite du brut réactionnel n'excède pas 98%.

Revendications

Procédé de fabrication d'un composé de formule (I) :

dans laquelle R¹ représente hydrogène ou un reste méthyle, suivant lequel on fait réagir un composé de formule (II) :

$$CH_2 = C - C$$

$$CH_2 = C - C$$

$$C = R^2$$
(II)

dans laquelle R2 représente un reste alkyle linéaire en C1-C4: avec l'alcool de formule (III) :

$$\begin{array}{c} \cdot \\ \cdot \\ \text{CH}_2 - \text{N} \\ \cdot \\ \text{CH}_3 \end{array} \tag{III}$$

caractérisé par le fait que l'on conduit la réaction avec utilisation de l'oxyde de dibutyl étain comme catalyseur de transestérification.

- Procédé selon la revendication 1, caractérisé par le fait que l'on utilise l'oxyde de dibutyl étain dans une quantité de 0,5% à 5% molaire par rapport à l'alcool de formule (III).
- Procédé selon la revendication 2, caractérisé par le fait que l'on utilise l'oxyde de dibutyl étain dans une quantité de 1% à 3% molaire par rapport à l'alcool de formule (III).
 - 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3. caractérisé par le fait que l'on conduit la réaction à une température

EP 1 254 891 A1

de 110 à 180°C.

5

20

25

30

35

40

45

50

55

- Procédé selon la revendication 4, caractérisé par le fait que l'on conduit la réaction à une température de 140 à 160°C.
- Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé par le fait que l'on conduit la réaction avec un rapport molaire (méth)acrylate (II)/alcool (III) de 1,5 à 5.
- Procédé selon la revendication 5, caractérisé par le fait que l'on conduit la réaction avec un rapport molaire (méth)acrylate (III) de 2 à 3.
 - Procédé selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé par le fait que l'on utilise le (méth)acrylate de n-butyle comme composé (II).
 - Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé par le fait que l'on conduit la réaction en présence de 500 à 3000 ppm d'au moins un stabilisant par rapport à la charge.
 - 10. Procédé selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé par le fait que l'on utilise un stabilisant choisi parmi la phénothiazine, le dilert-butyl hydroxy toluène, l'éther méthylique de l'hydroquinone, la paraphénylènediamine et leurs métanges en toutes proportions.



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENN

Numero de la demande EP 02 29 0904

DC	CUMENTS CONSIDERE	S COMME PERTINENT	S		
Catégorie	Citation du document avec ir des parties pertine		Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.7)	
Y	FR 1 529 000 A (NAUC INSTITUT MONOMEROV D KAUCH) 15 octobre 19 * page 3; exemples 1	1-10	C07C219/08		
Υ	EP 0 663 386 A (ROEH 19 juillet 1995 (199 * exemple 7 *	1-19	1-10		
Y	DATABASE CA [en lig CHEMICAL ABSTRACTS S OHIO. US; FUJIWARA, KEISUKE ET tetrahydrobenzyl (me retrieved from STN Database accession n XP00218364 ** * abrégé ** & JP 07 238057 A (DA 12 septembre 1995 (1	ERVICE, COLUMBUS, "AL: "Preparation of th) acrylate" o. 124:30604 ICEL CHEM, JAPAN)	1-10	DOMANIES TECHNIQUES RECHRICHES (IN.C.1.7)	
Y	DATABASE CA [en lig CHEMICAL ABSTRACTS S OHIO, US; OKUTA, TATSUSHI ET A N-containing heteroc acrylates by transes retrieved from STN Database accession n XP002183647 * abrégé * & JP 10 072433 A (DA CHEMICALS, INC., JAP 17 mars 1998 (1998-0	ERVICE, COLUMBUS, L: "Preparation of yclylalkyl (meth) terification" o. 128:204893 INIPPON INK AND AN)	1-10		
Y	FR 2 027 225 A (DU P 25 septembre 1970 (1 * revendications; ex	1-10			
Le pré	sent rapport a été établi pour toute	s les revendications			
- (les de la récharche	Date d'achévement de la recherche		Exertinateur	
BERLIN 2 se		2 septembre 20	02 Fre	lon, D	
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T: thèone ou pr E: document de date de dépôt Y: particulièrement perforent à lai seul Y: particulièrement perforent à lai seul A arrière de la herbondolosus L: die cour d'au L: die cour d'au				s publié à la	



Office européen RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

FP 02 29 0904

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.7) Citation du document avec indication, en cas de besoin. Revendication Catégorie des part es pertinentes concernée FR 2 707 291 A (ATOCHEM ELF SA) 1-10 13 janvier 1995 (1995-01-13) * le document en entier * EP 0 420 790 A (GOODYEAR TIRE & RUBBER) 3 avril 1991 (1991-04-03) * exemples 1-3 * 1-10 Α EP 0 281 718 A (RHONE POULENC CHIMIE) 1-10 14 septembre 1988 (1988-09-14) * revendications * EP 0 930 290 A (CPS CHEM CO INC) 21 juillet 1999 (1999-07-21) 1-10 * revendications 1.3 * DE 30 48 020 A (ROEHM GMBH) 1-10 15 juillet 1982 (1982-07-15) * exemples * DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.7) Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications Lieu de la recherche Date d'achèvement de la recherche Examinateur 2 septembre 2002 BERLIN Frelon, D CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T : thécrie ou principe à la base de l'invention document de brevet antéreur, mas publié à la date de dépôt ou après cette date document de brevet antéreur, mas publié à la date de dépôt ou après cette date die dans la demande dié pour d'autres raisons

8 : membre de la même famille, document correspondant

883

X particulièrement pertinent à lui seul

O divulgation non-écrite P document intercelaire

particulièrement pertinent en combina son avec un autre ducument de la même categorie A amere-plan technologique

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 02 29 0904

La pidenta ampaio indiqual les mambres de la familie de brevets refaifs aux documents brevets céés dans le rapport de recherche exception vide d'élection.

L'accident membres sont contenus au l'élieir informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les crentiquements fournis cont fountes à titre infectier et inforgagent cas la responsabilité de l'Office ouropéen des brevets.

02-09-2002

Document brevet au rapport de reche		Date de publication		Membre(s) de famille de breve		Date de publication
FR 1529000	A	14-06-1968	AUCUN			
EP 0663386	A	19-07-1995	DE AT CA DE EP	4401132 178880 2140304 59505616 0663386	T A1 D1	20-07-1995 15-04-1999 18-07-1995 20-05-1999 19-07-1995
JP 7238057	A	12-09-1995	AUCUN			
JP 10072433	A	17-03-1998	AUCUN			
FR 2027225	A	25-09-1970	DE FR GB NL US	1965308 2027225 1244576 6919277 3642877	A5 A A	16-07-1970 25-09-1970 02-09-1971 30-06-1970 15-02-1972
FR 2707291	A	13-01-1995	FR	2707291	A1	13-01-1995
EP 0420790	A	03-04-1991	CA EP JP JP US	2019062 0420790 2945739 3152163 5155148	A1 B2 A	25-03-1991 03-04-1991 06-09-1999 28-06-1991 13-10-1992
EP 0281718	A	14-09-1988	FR AT BR DE DE EP ES US	8800850 3781886 3781886 0281718	T A D1 T2 A2 T3	09-09-1988 15-10-1992 04-10-1988 29-10-1992 15-04-1993 14-09-1988 01-04-1993
EP 0930290	A	21-07-1999	US EP AT AT DE DE DE DE DE DK EP EP	5498751 0930290 173246 192427 69414516 69414516 69424320 646567 0646567 0799816	A1 T T D1 T2 D1 T2 T3 A2	12-03-1996 21-07-1999 15-11-1998 15-05-2000 17-12-1998 15-07-1999 08-06-2000 14-09-2000 26-07-1999 05-04-1995 08-10-1997

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 02 29 0904

Le présente annexe indique les membres de la famille de brovets relatifs aux documents brevets cirée dans le rapport de rechercine européenne visé ci-dessus. Les dissembles sont contiens au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les dits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets

02-09-2002

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP 0930290	А		ES	2127908 T3	01-05-1999
			ES	2146449 T3	01-08-2000
			JP	7082217 A	28-03-1995
			TW	420660 B	01-02-2001
			US	5554785 A	10-09-1996
			ÜS	5606103 A	25-02-1997
DE 3048020	Α	15-07-1982	DE	2816516 A1	25-10-1979
			DE	3048020 A1	15-07-1982
			FR	2423482 A1	16-11-1979
			GB	2021101 A .B	28-11-1979
			ΪΤ	1121455 B	02-04-1986
			ĴP	1300318 C	31-01-1986
			JP	54138513 A	27-10-1979
			JP	60024785 B	14-06-1985
			US	4206143 A	03-06-1980

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82

10

EPO ADRIA AURBO